PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-240215

(43) Date of publication of application: 28.08.2002

(51)Int.Cl.

B32B 27/32 B01D 69/12 B01D 71/26 B32B 5/32 C08J H01M 2/16 // CO8L 23:00

(21)Application number: 2001-046477

(71)Applicant: TONEN CHEM CORP

(22)Date of filing:

22.02.2001

(72)Inventor: KONO KOICHI

NOGATA TETSURO

(54) COMPOSITE FILM AND ITS MANUFACTURING METHOD

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a composite film usable as a separator of a very high quality in a field of a chemical battery like a lithium battery and usable as a filtering filter remarkably improved in a filtering speed or the like, having good wettability even in a field of a separation membrane, and a method for manufacturing the

SOLUTION: The composite film comprises a coating layer made of a porous material (B) of a functional polymer substance capable of being gelatinized on at least one surface of a polyolefin fine porous film (A) so that a mean particle size of the material (B) is larger than a maximum pore size of the porous film (A). The method for manufacturing the composite film comprises a step of coating the functional polymer substance solution on at least one surface of the polyolefin fine porous film (A), a step of phase separating the coating surface by contacting the coating surface with a poor solvent of the functional polymer substance, and a step of forming the coating layer made of the porous material (B) of the functional polymer substance by heating and drying the phase separated surface.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-240215 (P2002-240215A)

(43)公開日 平成14年8月28日(2002.8.28)

(51) Int.Cl. ⁷	徽別記号	F I デーマコート*(参考)
B32B 27/32		B 3 2 B 27/32 Z 4 D 0 0 6
B01D 69/12		B01D 69/12 4F074
71/26		71/26 4 F 1 0 0
B 3 2 B 5/32		B 3 2 B 5/32 5 H 0 2 1
COSJ 9/36		C08J 9/36 CES
C0.81 9/90	200	未請求 請求項の数5 OL (全 7 頁) 最終頁に統令
(21)出願番号	特顧2001-46477(P2001-46477)	(71)出願人 000221627 東燃化学株式会社
/00) 山麻日	平成13年2月22日(2001.2.22)	東京都港区海岸一丁目16番1号
(22) 出顧日		(72)発明者 河野 公一
		埼玉県朝霞市三原 3 - 29-10-404
		(72)発明者 野方 鉄郎
		神奈川県川崎市川崎区本町2-13-11 タ
		イアパレス801
		(74)代理人 100106596
	·	弁理士 河傭 健二
		最終頁に統

(54) [発明の名称] 複合膜およびその製造方法

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 リチウム電池のような化学電池の分野では、 非常に高品質のセパレータとして使用でき、さらに分離 膜の分野でも、濡れ性が良く、濾過速度などが著しく改 善された濾過フィルターとして使用することのできる複 合膜およびその製造方法の提供。

【解決手段】 ボリオレフィン微多孔膜(A)の少なくとも1面にゲル化可能な機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる被覆層を形成してなる複合膜において、多孔質体(B)の平均孔径がボリオレフィン微多孔膜(A)の最大孔径よりも大きいことを特徴とする複合膜、およびボリオレフィン微多孔膜(A)の少なくとも1面に機能性高分子物質溶液を塗布する工程と、該塗布面を該機能性高分子物質溶剤に接触させることにより相分離させる工程と、該相分離した面を加熱、乾燥させることにより機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる被覆層を形成させる工程とからなることを特徴とする複合膜の製造方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリオレフィン微多孔膜(A)の少なく とも1面にゲル化可能な機能性高分子物質の多孔質体 (B) からなる被覆層を形成してなる複合膜において、 多孔質体 (B) の平均孔径がポリオレフィン微多孔膜 (A) の最大孔径よりも大きいことを特徴とする複合 膜。

【請求項2】 膜厚がポリオレフィン微多孔膜(A)の 1.01倍~10倍で、かつ透気度がポリオレフィン微 多孔膜(A)の1.01倍~10倍であることを特徴と 10 する請求項1記載の複合膜。

[請求項3] ポリオレフィン微多孔膜(A)の少なく とも1面に機能性高分子物質溶液を塗布する工程と、該 塗布面を該機能性高分子物質の貧溶剤に接触させること により相分離させる工程と、該相分離した面を加熱、乾 燥させるととにより機能性高分子物質の多孔質体(B) からなる被覆層を形成させる工程とからなることを特徴 とする請求項1又は2に記載の複合膜の製造方法。

【請求項4】 ポリオレフィン微多孔膜(A)の少なく とも 1 面に機能性高分子物質をその良溶剤と貧溶剤との 混合物に溶解した溶液を塗布する工程と、該塗布面から 良溶剤を選択的に蒸発飛散させることにより相分離させ る工程と、該相分離した面に残留する貧溶剤を除去する ことにより機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる 被覆層を形成させる工程とからなることを特徴とする請 求項1又は2に記載の複合膜の製造方法。

【請求項5】 ボリオレフィン微多孔膜(A)の少なく とも1面に機能性高分子物質溶液を塗布する工程と、該 塗布面を冷却させることにより相分離させる工程と、該 相分離した面を加熱、乾燥させることにより機能性高分 30 子物質の多孔質体(B)からなる被覆層を形成させる工 程とからなることを特徴とする請求項1又は2に記載の 複合膜の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、複合膜およびその 製造方法に関し、さらに詳しくは、リチウム電池のよう な化学電池の分野では、電池構成工程における電解液注 入性、あるいは繰り返し充放電における構成部材間のズ レ、すきま等による不都合がなく、界面抵抗も低減でき 40 る非常に高品質のセパレータとして使用でき、さらに分 離膜の分野でも、分離対象となる薬液との濡れ性が良 く、そのため濾過速度などが著しく改善された濾過フィ ルターとして使用することのできる複合膜およびその製 造方法に関する。

[0002]

[従来の技術] 従来、様々な多孔膜が開発されており、 フィルター、電解膜、非水溶媒型電池のセパレータとし て使用されている。特に、リチウム二次電池、リチウム イオン電池の分野では、反応性の高い活物質を使用して 50 【0007】

いるために、電池あるいは使用機器においては、各種の 安全装置が設けられ、外部回路の短絡、過充電等により 電池の発熱、発火、あるいは破裂事故等を防止するため の一つの手段として、正極と負極を分離するセパレータ においても、用いられているポリエチレン、ポリプロピ レン製の微多孔性膜の孔が、異常時の発熱によって閉塞 され、セパレータを通じた電池反応を停止する機能とと もに、髙温になってもセバレータとしての形状を維持 し、正極物質と負極物質が直接反応する危険な事態を防 止する機能を有することが要求されている。さらに、現 在、広く用いられている延伸によって製造した微多孔性 のセパレータは、高温での膜形状維持特性が低く、高温 での膜形状維持特性が大きなセバレータが求められてい

[0003]一方、分離膜の分野でも、ポリオレフィン 微多孔膜は、その特性である微細孔構造を活かし、従来 からガス分離、液液分離、固液分難などの分離膜として 使用されてきたが、近年の分離操作で重要視されるよう になってきた耐溶剤性、耐薬品性等の要求される用途に おいては、分離機能を維持したままで十分な耐性を示せ ない面があり、分離膜としてのポリオレフィン微多孔膜 の性能を改良すべく要請が高まっていた。

[0004] とうした従来のポリオレフィン微多孔膜の もつ問題点を解消するために、これまで種々の試みがな され、その1つとして、ポリオレフィン微多孔膜を基材 としてその上に他の樹脂層を積層して複合膜にする検討 もなされたが、いずれも強度や機能性の面で十分に目的 を達成したものとはいえなかった。

[0005] 例えば、特開平7-22014号では、低 温での閉塞性が高く、高温での膜形状維持特性を有する セバレータとして、超高分子量ポリエチレンからなる多 孔膜と、外層がポリエチレンで、中芯がポリエチレンよ り融点が20℃以上高い樹脂からなる多層の繊維を含有 する不織布から用いた高温膜形状維持特性が大きなセバ レータが提案されているが、求められている機能の面、 例えば高温での特性や安全性の面で、十分とはいえなか った。また、特開平9-161756号では、延伸処理 によってフィブリル化した多孔性のフッ素樹脂フイルム の一方の面に、超高分子量ポリエチレンまたは高密度ポ リエチレンからなる多孔性膜を積層し、他方の面に高密 度ポリエチレン多孔性膜を設けたセパレータが提案され ているが、上記の場合と同様に十分な特性のものとはい えなかった。

【0006】とうした状況下、近年では、ポリオレフィ ン微多孔膜のもつ電池用セパレータとしての性能や分離 膜としての性能を拡充、向上させるために、ポリオレフ ィン微多孔膜の上に他の機能性高分子物質からなる多孔 質被覆層を形成した複合膜およびその製造方法の開発が 切望されている。

3

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、リチ ウム電池のような化学電池の分野では、電池構成工程に おける電解液注入性、あるいは繰り返し充放電における 構成部材間のズレ、すきま等による不都合がなく、界面 抵抗も低減できる非常に高品質のセパレータとして使用 でき、さらに、分離膜の分野でも、分離対象となる薬液 との濡れ性が良く、そのため濾過速度などが著しく改善 された濾過フィルターとして使用することのできる複合 膜およびその製造方法を提供することにある。

[8000]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するために鋭意研究を重ねた結果、ポリオレフィ ン微多孔膜の少なくとも1面にゲル化可能な機能性高分 子物質の多孔質体からなる被覆層を形成してなる複合膜 において、多孔質体の平均孔径を特定の範囲に調整した ととろ、従来にない高品質な電池用セパレータとしても 分離膜としても利用できる複合膜が得られることを見出 し、本発明を完成するに至った。

【0009】すなわち、本発明の第1の発明によれば、 ポリオレフィン微多孔膜(A)の少なくとも1面にゲル 化可能な機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる被 霧層を形成してなる複合膜において、多孔質体(B)の 平均孔径がポリオレフィン微多孔膜(A)の最大孔径よ りも大きいことを特徴とする複合膜が提供される。

【0010】また、本発明の第2の発明によれば、第1 の発明において、膜厚がポリオレフィン微多孔膜(A) の1.01倍~10倍で、かつ透気度がポリオレフィン 微多孔膜(A)の1.01倍~10倍であることを特徴 とする複合膜が提供される。

リオレフィン微多孔膜(A)の少なくとも1面に機能性 高分子物質溶液を塗布する工程と、該塗布面を該機能性 高分子物質の貧溶剤に接触させることにより相分離させ る工程と、該相分離した面を加熱、乾燥させることによ り機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる被覆層を 形成させる工程とからなることを特徴とする第1又は第 2の発明に記載の複合膜の製造方法が提供される。

[0012]また、本発明の第4の発明によれば、ポリ オレフィン微多孔膜 (A) の少なくとも1面に機能性高 分子物質をその良溶剤と貧溶剤との混合物に溶解した溶 40 合膜。 液を塗布する工程と、該塗布面から良溶剤を選択的に蒸 発飛散させることにより相分離させる工程と、該相分離 した面に残留する貧溶剤を除去することにより機能性高 分子物質の多孔質体(B)からなる被覆層を形成させる 工程とからなることを特徴とする第1又は第2の発明に 記載の複合膜の製造方法が提供される。

【0013】さらに、本発明の第5の発明によれば、ボ リオレフィン微多孔膜 (A) の少なくとも1面に機能性 高分子物質溶液を塗布する工程と、該塗布面を冷却させ ることにより相分離させる工程と、該相分離した面を加 50

熱、乾燥させることにより機能性高分子物質の多孔質体 (B) からなる被覆層を形成させる工程とからなること を特徴とする第1又は第2の発明に記載の複合膜の製造 方法が提供される。

【0014】本発明は、上述したように複合膜およびそ の製造方法に関するものであるが、その好ましい態様と しては、以下に示すものも包含される。

(1)ポリオレフィン微多孔膜(A)に用いられるポリオ レフィンが、重量平均分子量1×10°~15×10° 10 であることを特徴とする請求項1又は2に記載の複合

(2)ポリオレフィン微多孔膜(A)に用いられるポリオ レフィン又はポリオレフィン組成物の重量平均分子量/ 数平均分子量 (Mw/Mn) が5~300であることを 特徴とする前記複合膜。

(3)ポリオレフィン微多孔膜(A) に用いられるポリオ レフィン又はポリオレフィン組成物に使用されるポリオ レフィンが、ポリプロピレン又はポリエチレンであると とを特徴とする前記複合膜。

20 (4)ポリオレフィン微多孔膜(A) に用いられるポリオ レフィンが、重量平均分子量50万以上のポリオレフィ ンを含有するポリオレフィン組成物である前記複合膜。 (5)ポリオレフィン微多孔膜(A)に用いられる重量平 均分子量50万以上のポリオレフィンを含有するポリオ レフィン組成物が、重量平均分子量50万以上の超高分 子畳ポリエチレンと重量平均分子量1万以上50万未満 の高密度ポリエチレンからなる組成物であることを特徴 とする前記複合膜。

(6)ポリオレフィン微多孔膜(A)に用いられる重量平 [0011] さらに、本発明の第3の発明によれば、ポ 30 均分子量50万以上のポリオレフィンを含有するポリオ レフィン組成物が、重量平均分子量50万以上の超高分 子量ポリエチレンと重量平均分子量1万以上50万未満 の高密度ポリエチレンとシャットダウン機能を付与する ポリオレフィンとからなり、一方、該シャットダウン機 能を付与するボリオレフィンが、低密度ポリエチレン、 線状低密度ポリエチレン、分子量1000~4000の 低分子量ポリエチレン又はシングルサイト触媒を用いて 製造されたエチレンーαーオレフィン共重合体の中から 選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする前記複

> (7)ポリオレフィン微多孔膜(A)の透気度が800秒 /100cc以下であることを特徴とする前記複合膜。 (8)ポリオレフィン微多孔膜(A)の引張強度が、80 MPa以上で、突刺強度が3000mN/25μm以上 であることを特徴とする前記複合膜。

> (9)多孔質体(B)を構成する機能性高分子物質が、ポ リアクリロニトリル、ポリフッ化ビニリデン、ポリオキ シエチレン、ポリオキシプロピレン又はこれらポリマー のモノマーを共重合したものであることを特徴とする前 記複合膜。

(10)多孔質体(B)の最大孔径が1μm以上であること を特徴とする前記複合膜。

[0015]

【発明の実施の形態】以下、本発明の複合膜およびその 製造方法について詳細に説明する。

【0016】1. ポリオレフィン微多孔膜(A) 本発明の複合膜の基材として用いられるポリオレフィン 徴多孔膜は、特に限定されるものではなく、公知のもの ならば、いかなる材質の、いかなる製法によるものであ ってもよい。ポリオレフィン微多孔膜に使用されるポリ 10 本発明の複合膜の被覆層として用いられる、ゲル化可能 オレフィンとしては、エチレン、プロピレン、1-ブテ ン、4-メチル-1-ベンテン、1-ヘキセンなどを重 合した結晶性の単独重合体または共重合体が挙げられ る。その際、これらの単独重合体または共重合体は、単 独で使用することができるが、2種以上のものを配合し て用いてもよい。

【0017】これらの中では、微多孔の形成性および機 械的強度の観点などから、高分子量ポリエチレン、特に 重量平均分子量が I×10°~15×10°となるもの を含有し、重量平均分子量/数平均分子量(Mw/M n)が5~300の高密度の超高分子量ポリエチレンが 好ましい。このようなポリエチレンは、単体または組成 物のいずれであってもかまわない。

【0018】 ことで、2種以上のポリオレフィンを配合 する好ましい態様としては、重量平均分子量50万以上 の超高分子畳ポリエチレンと重量平均分子量1万以上5 0万未満の高密度ポリエチレンとからなる組成物があ る。その際、該組成物中に、さらに、シャットダウン機 能を付与することのできる第3のポリオレフィン成分と して、低密度ポリエチレン、線状低密度ポリエチレン、 分子量1000~4000の低分子量ポリエチレン又は シングルサイト触媒を用いて製造されたエチレンーαー オレフィン共重合体の中から選ばれる少なくとも 1種の ポリオレフィンを配合してもよい。

[0019]また、ポリオレフィン微多孔膜の製造方法 は、限定されるものではないが、例えば、重量平均分子 量が5×10°~2.5×10°、重量平均分子量/数 平均分子量が10未満のポリオレフィン5~50重量% と、溶媒95~50重量%からなる溶液を調製し、該溶 液をダイより押出し、冷却してゲル状組成物を形成し、 該ゲル状組成物をポリオレフィンの融点+Ⅰ0℃以下の 温度で延伸し、しかる後に残存溶媒を除去することによ り製造したポリオレフィン微多孔膜を使用することが好

【0020】本発明に用いるポリオレフィン微多孔膜と しては、通常、空孔率が30~95%、膜厚25μmで の透気度が2000秒/100cc以下、好ましくは8 00秒/100cc以下、平均貫通孔径が0.005~ 1μm、引張破断強度が80MPa以上、好ましくは1 00MPa以上、突刺強度が3000mN以上、好まし 50 れた複合膜を製造する方法。

くは5500mN以上の機械物性を有する微多孔膜が望 ましい。

[0021]なお、ボリオレフィン微多孔膜の厚さは、 適宜選択されるが、通常、 $0.1\sim50\mu m$ 、好ましく は $1\sim25\mu$ m程度である。厚さが 0.1μ m未満で は、膜の機械的強度不足から実用に供することが難し く、50μmを超えると、実効抵抗が大きくなり過ぎて 好ましくない。

【0022】2、多孔質体(B)

な機能性高分子物質の多孔質体(B)は、特に限定され るものではなく、公知のものならば、いかなる材質の、 いかなる製法によるものであってもよい。

【0023】多孔質体を構成する機能性高分子物質とし ては、種々の公知の樹脂が挙げられるが、例えば、本発 明の複合膜をリチウム電池等の電池用セパレータに利用 する場合は、電解液に対して親和性を有すると同時に電 解液や電池反応に対しても安定である必要があって、し かも、ポリオレフィン徴多孔膜の透過抵抗に比べて低い 20 透過抵抗である必要があるため、ポリエーテル、ポリエ ステル、ポリアミン、ポリスルフィドの他に、ポリ弗化 ビニリデン、ボリアクリルニトリル、ボリ塩化ビニルな どが好適である。その際、これらは直鎖状ポリマー単独 でもよいし、モノマーやオリゴマーやプレポリマーの状 態で加熱などの方法で後重合させて架橋体としてもよ 64

【0024】これらの機能性ポリマーの中では、電池用 セパレータや分離膜としての性能、機械的強度などの観 点から、ポリ弗化ビニリデン、ポリアクリルニトリル、 30 ポリエーテル (ポリオキシエチレン、ポリオキシプロピ レン) などが特に好ましい。

[0025]ポリオレフィン徴多孔膜の少なくとも片方 の表面に、上記機能性高分子物質の多孔質体からなる被 覆層を形成させる方法としては、特に制限されないが、 分離膜の製法に一般的に用いられる製法である相分離 法、抽出法、延伸法、荷電粒子照射法などを利用すると とができるが、その形成過程でポリオレフィン徴多孔膜 に損傷を与えたり、その形成によりポリオレフィン徴多 孔膜の特性を阻害するととは好ましくない。そこで、ボ 40 リオレフィンの融点を越えるような温度に晒すことな く、化学劣化や放射線劣化を伴なわない、ポリオレフィ ン徴多孔膜の機械的特性や物質透過特性を損なわない方 法として、例えば、以下の(a)~(c)に示すような 高分子物質の多孔化方法が選択的に利用できる。すなわ

[0026] (a) ポリオレフィン微多孔膜の少なくと も片方の表面に良溶剤に溶解した高分子物質を塗布し、 貧溶剤に接触させることにより相分離した後、乾燥する ことにより多孔性高分子物質で少なくとも表面を被覆さ (b) ポリオレフィン徴多孔膜の少なくとも片方の表面 に良溶剤と貧溶剤の混合溶剤に溶解した高分子物質を塗 布し、良溶剤が選択的に蒸発飛散することにより相分離 した後、残留する溶剤を除去することにより多孔性高分 子物質で少なくとも表面を被覆された複合膜を製造する 方法

(c) ポリオレフィン徴多孔膜の少なくとも片方の表面 に良溶剤に溶解した高分子物質を塗布し、冷却することにより相分離した後、乾燥することにより多孔性高分子 か質で少なくとも表面を被覆された複合膜を製造する方 10 ロヘキサノン、N, Nージメチルホルムアミド、アセト 法。

【0027】その際、(a)~(c) における高分子物質の塗布は、通常、慣用の流延または塗布方法、例えば、ロールコーター、エアナイフコーター、ブレードコーター、ロッドコーター、バーコーター、コンマコーター、グラビアコーター、シルクスクリーンコーター、ダイコーター、マイクログラビアコーター法などにより行われる。

【0028】なお、塗布液中の高分子物質の含有量は、 塗布方法および形成すべき薄膜の厚みによって適宜調整 20 されるが、通常、1~10重量%である。また、上記塗 布液の溶剤としては、次に示すように、機能性ポリマー の材料に応じて適宜選択される。

【0029】例えば、ポリフッ化ビニリデンの場合、良 溶剤としては、シクロヘキサノン、アーブチロラクト ン、エチレンカーボネート、ジメチルアセトアミド、N メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド等が挙げら れ、一方、貧溶剤としては、ベンゼン、メチルイソブチ ルケトン、ジメチルホルムアミド等が挙げられる。ま た、ポリアクリルニトリルの場合、良溶剤としては、フ ェニレンジアミン、Nーホルミルヘキサメチルアミン、 N-ニトロソピペリジン、無水マレイン酸、無水酢酸、 γ-ブチロラクトン、ジオキサノン、エチレンオキサレ ート、エチレンカーボネート、2-オキサゾリドン、1 -メチル-2-ピロリドン、ε-カプロラクタム、ジメ チルホルムアミド、2-メチル-β-シアノエチルホル ムアミド、シアノ酢酸、ジメチルアセトアミド、N、N ージメチルーα、α、αートリフルオロアセトアミド、 ヒドロアセトニトリル、クロロアセトニトリル、マロニ ーテル、ピス(4-シアノブチル)スルホン、1,3, 3、5-テトラシアノペンタン、ニトロメタン/水(9) 4/6) (重量部/重量部)、1,1,1-トリクロロ -3-ニトロ-2-プロバン、3-ニトロフェノール、 メチルジチオシアネート、ジメチルスルホキシド、テト ラメチレンスルホキシド、2-ヒドロキシエチルメチル スルホン、ジメチルホスファイト、ローフェノールスル ホン酸等が挙げられ、一方、貧溶剤としては、メタノー ル、エタノール等のアルコール類、ジエチルエーテル、

アミン、蝶酸プロビル、ホルムアミド、N, N-ジメチルホルムアミド、ジエチルホルムアミド、ジメチルオキサミド、アセトニトリル、アクリロニトリル、1ーヒドロキシプロビオンニトリル、メチルチオジアネート、ヘキサメチレンジチオシアネート、1ーニトロフェノール、ジエチルスルホキシド、ジエチルスルホン、3, 4ージメチルスルホン等が挙げられる。さらに、ポリオキシエチレン場合、良溶剤としては、ベンゼン、クロロホルム、メタノール、エタノール等のアルコール類、シクロヘキサノン、N, N-ジメチルホルムアミド、アセトニトリル等が挙げられ、一方、貧溶剤としては、ジメチルエーテル、ジエチルエーテル等のエーテル剤、ジオキサン等が挙げられる。

[0030]また、塗布により得られた塗膜は、通常、熱処理により乾燥されるが、該熱処理温度は、60~90°の範囲であり、熱処理時間は、1~10分の範囲であるととが好ましい。

[0031] とのようにしてポリオレフィン微多孔膜の少なくとも一方の面に形成される、多孔質体からなる被覆層の厚みは、ポリオレフィン微多孔膜の孔径や空孔率によっても異なるが、通常、 $0.001\sim50\mu$ mである。被覆層の厚みが 0.001μ mよりも少ないと、欠陥の発生を避けることが困難となり、一方、 50μ mを超えると、物質透過抵抗が無視できなくなるので望ましくない

【0032】本発明の複合膜の最も特徴とするところは、多孔質体(B)の平均孔径がポリオレフィン微多孔膜(A)の最大孔径よりも大きくなければならないという点にある。本発明では、この要件は技術的に重要な意義をもち、この要件を満たすと、物質透過抵抗の大きな増大をきたすことなく複合膜に所望の機能を賦与することが可能となるのに対し、この要件を満たさなければ、物質透過抵抗が大きくなり目的を達成することができない。ところで、被覆層を構成する多孔質体の最大孔径は、通常、0.1μm以上、好ましくは1μm以上である。

【0033】3. 複合膜

ージメチルー α 、 α 、 α ートリフルオロアセトアミド、ヒドロアセトニトリル、クロロアセトニトリル、マロニトリル、フマロニトリル、ビス(2ーシアノエチル)エクテル、ビス(4ーシアノブチル)スルホン、1 、 3 、 3 、 5 ーテトラシアノベンタン、ニトロメタン/水(9 とんら)(重量部/重量部)、1 、 1 、 1 ートリクロロース・コートロー2ープロバン、1 ・ 1

しく改善された濾過フィルターとしても有効に使用する ことのできる。

【0034】なお、本発明の複合膜の膜厚は、使用用途、対象等によって幾分異なるが、通常は、基材として用いられるポリオレフィン微多孔膜の1.01~10倍、好ましくは、1.05~5倍であることが望ましく、一方、その透気度も、ポリオレフィン微多孔膜の1.01~10倍、好ましくは、1.05~5倍であることが望ましい。

[0035]

[実施例]以下に、実施例に基づき本発明を具体的に説明するが、本発明はとれら実施例により何ら限定されるものではない。なお、実施例、比較例における測定は下配方法に依った。

【0036】[1.多孔体の平均孔径] 試験片となる被覆層の表面を走査型電子顕微鏡(SEM)で500倍の倍率で観察し、無作為に10箇所の空隙の間隔を測定し、それらの平均値を求めた後、その数値を平均孔径とした。

[0037] [2. 透気度] JIS P8117に準拠 20 して測定した。(単位:sec/100cc)

【0038】実施例1~4

ボリエチレン微多孔膜(東燃化学(株)社製、膜厚2 3.5 μm、平均孔径0.03 μm、最大孔径0.05 μm、空孔率38%、透気度878sec/100c c)をガラス板に貼り付け、室温にてコントロールコー ターを用いて、ポリファ化ビニリデン(呉羽化学工業 (株)社製、商品名:KFポリマー#1120)のN-*

*メチルビロリドン溶液を下記の表1に記載したとおりの条件で塗布した後、室温にてエタノールに浸漬し、次いで室温にて風乾してから、80℃のエアーオーブンで乾燥した。得られた複合膜上に形成されたポリフッ化ビニリデン被覆層を5000倍の走査型電子顕微鏡(SEM)で観測したところ、図1に示すように、ロッド状のエッジが連結した数μm単位の空隙からなる疎な多孔性構造であることが確認できた。さらに、得られた複合膜の膜厚、被覆層の平均孔径、および複合膜の透気度を測定したところ、下記の表1に示すとおりであった。

【0039】比較例1

ボリエチレン微多孔膜(東燃化学(株)社製、膜厚23.5 μ m、平均孔径0.03 μ m、最大孔径0.05 μ m、空孔率38%、透気度878sec/100cc)をガラス板に貼り付け、室温にてコントロールコーターを用いて、ボリフッ化ビニリデン(呉羽化学工業(株)社製、商品名: KFボリマー#1300)の10重量%アセトン溶液を75 μ mの厚さに塗布した後、室温にて風乾してから、80 α 00エアーオーブンで乾燥した。得られた複合膜上に形成されたボリフッ化ビニリデン被覆層を5000倍の走査型電子顕微鏡(SEM)で観測したところ、多孔性構造は確認されなかった。また、得られた複合膜の膜厚は33.5 μ mであったが、透気度は測定不能であり、有効な透過性は認められなかった。

[0040]

【表1】

	PVDF溶液	塗布厚さ μm	膜厚 μm	平均孔径 μm	透気度 砂/百cc
実施例1	2 倍希釈	1 0	25.4	4	950
実施例2	原液	2 5	27.6	2.5	1393
実施例3	原被	7 5	32.3	2.5	1 4 3 4
実施例 4	原液	175	42.0	2.5	1666

【0041】上記表1に示すように、実施例1~4で得られた本発明の複合膜では、塗布層の平均孔径がポリエチレン微多孔膜の最大孔径よりも大きく、その結果、透 40 気度がポリエチレン微多孔膜の透気度の1、08~1.9倍に抑えられているのに対し、比較例では、塗布層に実質的に孔が観測されず、透過性が妨げられている。とのことから、本発明の複合膜によれば、透過性を大きく妨げることなく、機能性を賦与できることが容易に判る。

[0042]

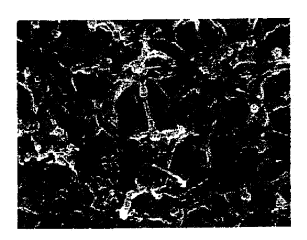
【発明の効果】本発明によれば、ボリオレフィン微多孔 膜の少なくとも1面にゲル化可能な機能性高分子物質の 多孔質体からなる被覆層を形成してなる複合膜におい て、多孔質体の平均孔径をポリオレフィン微多孔膜の最大孔径よりも大きくなるように調整することにより、リチウム電池のような化学電池の分野では、電池構成工程における電解液注入性、あるいは繰り返し充放電における構成部材間のズレ、すきま等による不都合がなく、界面抵抗も低減できる非常に高品質のセバレータとして使用でき、さらに分離膜の分野でも、分離対象となる薬液との濡れ性が良く、そのため濾過速度などが著しく改善された濾過フィルターとして使用することのできる複合膜が得られ、その工業的価値は極めて大きい。

[図面の簡単な説明]

[図1]本発明の複合膜上に形成されたポリフッ化ビニ 50 リデン被覆層を5000倍の走査型電子顕微鏡(SE

M) で観察した写真である。

[図1]



フロントページの続き

(51)Int.Cl.'

H01M 2/16 // C08L 23:00 識別記号

FI H01M 2/16 C08L 23:00 テーマコード(参考)

Р

Fターム(参考) 4D006 GA41 HA41 JA02C MA03

MB09 MC22 MC22X MC23

NA03 NA45 NA64 PA01 PB17

4F074 AA38 AA49 AA76 CB32 CB37

CB47 CC29Y DA03 DA14

DA20 DA43 DA49 DA54

4F100 AK01B AK03A AK04 AK19

BA02 BA25 DJ00A DJ00B

EH462 GB41 GB56 JD02

OM1.0B

5H021 BB01 BB12 BB13 CC04 CC08

EE03 EE04 EE06 EE08 EE10

HHOO HHO3

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第2部門第4区分 【発行日】平成20年3月27日(2008.3.27)

【公開番号】特開2002-240215(P2002-240215A)

【公開日】平成14年8月28日(2002.8.28)

【出願番号】特願2001-46477(P2001-46477)

【国際特許分類】

B 3 2 B	27/32	(2006.01)
B 0 1 D	69/12	(2006.01)
B 0 1 D	71/26	(2006.01)
B 3 2 B	5/32	(2006.01)
C 0 8 J	9/36	(2006.01)
H 0 1 M	2/16	(2006.01)
C 0 8 L	23/00	(2006.01)
[FI]		
B 3 2 B	27/32	\mathbf{Z}
B 0 1 D	69/12	
B 0 1 D	71/26	
B 3 2 B	5/32	
C 0 8 J	9/36	CES
H 0 1 M	2/16	P
C 0 8 L	23:00	

【手続補正書】

【提出日】平成20年2月6日(2008.2.6)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリオレフィン微多孔膜(A)の少なくとも1面にゲル化可能な機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる被覆層を形成してなる複合膜において、多孔質体(B)の平均孔径がポリオレフィン微多孔膜(A)の最大孔径よりも大きいことを特徴とする複合膜。

【請求項2】 膜厚がポリオレフィン微多孔膜(A)の1.01倍~10倍で、かつ透気度がポリオレフィン微多孔膜(A)の1.01倍~10倍であることを特徴とする請求項1記載の複合膜。

【請求項3】 <u>前記多孔質体(B)を構成する機能性高分子物質が、ポリアクリロニトリル、ポリフッ化ビニリデン、ポリオキシエチレン、ポリオキシプロピレン又はこれらポリマーのモノマーを共重合したものであることを特徴とする請求項1又は2記載の複合</u>膜。

【請求項4】 ポリオレフィン微多孔膜(A)の少なくとも1面に機能性高分子物質 溶液を塗布する工程と、該塗布面を該機能性高分子物質の貧溶剤に接触させることにより 相分離させる工程と、該相分離した面を加熱、乾燥させることにより機能性高分子物質の 多孔質体(B)からなる被覆層を形成させる工程とからなることを特徴とする請求項1又は2に記載の複合膜の製造方法。

【請求項5】 ポリオレフィン微多孔膜 (A) の少なくとも1面に機能性高分子物質をその良溶剤と貧溶剤との混合物に溶解した溶液を塗布する工程と、該塗布面から良溶剤

<u>を選択的に蒸発飛散させることにより相分離させる工程と、該相分離した面に残留する貧</u> 溶剤を除去することにより機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる被覆層を形成させ る工程とからなることを特徴とする請求項1又は2に記載の複合膜の製造方法。

【請求項6】 ポリオレフィン微多孔膜(A)の少なくとも1面に機能性高分子物質 溶液を塗布する工程と、該塗布面を冷却させることにより相分離させる工程と、該相分離 した面を加熱、乾燥させることにより機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる被覆層 を形成させる工程とからなることを特徴とする請求項1又は2に記載の複合膜の製造方法

【請求項7】 前記多孔質体(B)を構成する機能性高分子物質が、ポリアクリロニトリル、ポリフッ化ビニリデン、ポリオキシエチレン、ポリオキシプロピレン又はこれらポリマーのモノマーを共重合したものであることを特徴とする請求項4ないし6のいずれか1項に記載の複合膜の製造方法。

【請求項8】 請求項1ないし3のいずれか1項に記載の複合膜を使用した電池用セバレータ。